1/2 (1/1 WPI) - (C) WPI / DERWENT

AN - 1968-15968Q [00]

- DE1962B068324 19620804

TI - Higher fluoroalkane derivatives produced by

- HIGH FLUOROALKANE DERIVATIVE PRODUCE

- (BLOC) BLOCHL W

- DE1443445 B 00000000 DW196800 000pp

ORD - 1900-00-00

- CPI FS

- A00 DC

- DE1443445 Mono- and difunctional perfluoroalkene derivatives produced by electrolysis of the relevant acids or their derivatives alone or in AΒ admixture with other substituted or unsubstituted carboxylic acids or

- Good yields of the desired alkanes of any length; few side reactions; low current demands. (cf. US. 2,606,206).

- As, or in prodn. of surfactants and in mfg. thermally and chemically resistant polymers.

		•
	·	
	o+β	
	.,	

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



®

Deutsche Kl.:

12 o - 11

(I)	Offenlegu	Offenlegungsschrift 1443445			
(1) (2) (3) (4)		Aktenzeichen: P 14 43 445.8 (B 68 324) Anmeldetag: 4. August 1962 Offenlegungstag: 21. November 1968			
	Ausstellungspriorität:	_			
A	Unionspriorität				
39	Datum:				
❷ ❸	Land:				
3	Aktenzeichen:				
<u> </u>	Bezeichnung:	Verfahren zur Herstellung von mono- und difunktionellen Fluoralkanderivaten			
6	Zusatz zu:				
@	Ausscheidung aus:				
0	Anmelder:	Blöchl, Walter, 7500 Karlsruhe			
	Vertreter:	_			
@	Als Erfinder benannt:	Erfinder ist der Anmelder			
	Benachrichtigung gemäl	3 Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBL I S. 960): 13. 2. 1968			

ORIGINAL INSPECTED

9 11.68 809 809/1106

6/110

Verfahren zur Herstellung von mono- und difunktionellen Fluoralkanderivaten

Mono- und difunktionelle perfluorierte organische Verbindungen mit längerer Kohlenstoffkette sind technisch außerordentlich interessante Verbindungen. Sie werden u.a. als grenzflächenaktive Stoffe oder zum Aufbau derselben eingesetzt. Die Verwendung perfluorierter mono- und difunktioneller Fluoralkane zum Aufbau von Polymeren bringt wesentliche Vorteile an Hitze- und Chemikalienbeständigkeit mit sich. Die Ester und Amide von höheren $\mathcal L$ ω -Perfluordicarbonsäuren stellen Schmieröle mit außergewöhnlichen Eigenschaften dar. Eine Herstellung langkettiger Perfluoralkanderivate ist derzeit sehr mühsam und die erreichbaren Ausbeuten sind gering. So werden z.B. lt. USA- Patentschrift 2.717.871 für die Herstellung von Perfluorcaprylsäurechlorid durch Elektrofluorierung nur 11 % und beim Einsatz von Caprylsäure nur 4 % als Ausbeute angegeben. Zieht man den hierbei außergewöhnlich hohen Stromverbrauch in Betracht, so sieht man, daß über diesen Prozeß längerkettige Perfluoralkanderivate nur mit sehr hohen Energiekosten erhältlich sind. Angaben über Ausbeuten bei der Elektrofluorierung von längerkettigen Dicarbonsäuren fehlen in den einschlägigen Patentschriften fast vollständig, z.B. in der USA-Patentschrift 2.606.206 zur Herstellung von Perfluorsebacinsäure. Die Ausbeuten sind jedoch keinesfalls höher als bei monofunktionellen Verbindungen gleicher Kettenlänge.

Das vorliegende Verfahren bezieht sich erfindungsgemäß auf eine elektrochemische Substitutionsreaktion zur Umwandlung von Perfluor-mono- und Perfluordicarbonsäuren in mono- und difunktionelle Perfluorkohlenstoffderivate mit längeren Kohlenstoffketten.

F. Swarts beschrieb 1933 im Bull. soc. chim. Belg. 42, 102 die Synthese von Hexafluoräthan aus Trifluoressigsäure oder deren Salze nach einer modifizierten elektrochemischen Methode nach Kolbe. Obwohl es sich hier um die Rekombination von zwei Trifluormethylradikalen handelt, kann nicht ohne weiteres daraus geschlossen werden, daß höhere Perfluoralkanketten nach derselben Reaktion rekombinieren, da die Möglichkeit zur Olefinbildung unter den üblichen Elektrolysebedingungen besteht und Nebenreaktionen mit den funktionellen Gruppen oder dem Lösungsmittel eintreten. Daß sich Perfluorcarbones Assa säuren mit mehr als zwei Kohlenstoffatomen unter Bedingungen der Bildung von Perfluoralkylradikalen ganz anders verhalten 🧢 als Trifluoressigsäure, zeigt die Pyrolyse ihrer Natriumsalze. Der Reaktionsmechanismus verläuft bei Trifluoressigsäuresalzen zunächst wie bei den höheren Dicarbonsäuren unter intermediärer Perfluoralkylradikalbildung. Diese Radikale rekombinieren bei der Trifluoressigsäure im hohen Maße unter Aufbau von Co-Verbindungen und liefern nur geringe Mengen von Methanderivaten. Gegenteilig verhalten sich höhere Perfluorcarbonsäuren. Sie bilden fast ausschließlich Olefine, die aus dem Zerfall des Radikals entstehen. Genauso verhalten sich alle - auch auf andere Weise erzeugten - Perfluoralkylradikale mit mehr als einem Kohlenstoffatom. Z.B. führen die Versuche zur Herstellung von CF₃Li fast ausschließlich zur Bildung von Tetrafluoräthylen unter Kohlenstoffkettenaufbau.

Die bei tiefen Temperaturen beständigen Perfluoralkyllithiumverbindungen mit höherer Kohlenstoffzahl zerfallen jedoch bei Raumtemperatur in die Olefine, die dieselbe Kohlenstoffanzahl, wie die Ausgangsradikale besitzen. Man sollte daher erwarten, daß freie Perfluoralkylradikale mit mehr als 2 Kohlenstoffatomen zu Olefinen zerfallen und Rekombination nur im geringen Maße auftritt. Es wurde nun gefunden, daß Perfluorcarbonsäuresalze in wässerigen und nicht wässerigen Elektrolyten
gelöst im Gemisch mit einem größeren Überschuß einer nicht
fluorierten oder fluorierten Carbonsäure oder ihrer Salze bei
der Elektrolyse an Platin- oder Kohlenanoden oder an anderen
für die Kolbesynthese geeigneten Elektroden, in guten Ausbeuten Perfluoralkanderivate ergeben, die den Säurerest, der im
Überschuß zugemischten Säure als funktionelle Gruppe tragen.
Als Ausgangsmaterial eignen sich besonders die sauren Derivate der Perfluordicarbonsäuren, wie zum Beispiel die Salze der
Halbester oder der Halbamide, die erfindungsgemäß in wässerigen oder nicht wässerigen Elektrolyten elektrolysiert unter
Aufbau ihrer Kohlenstoffkette höhere Dicarbonsäurederivate
liefern:

2
 $^{\text{CH}}_{3}$ $^{-0}$ $^{-0}$ $^{-0}$ $^{-2}$

Da die meisten Halbderivate der Perfluordicarbonsäuren unbeständig sind, muß meist in nicht hydrolysierenden Elektrolyten, z.B. in Methanol, Dimethyldiglycoläther oder Acetonitril unter Wasserausschluß gearbeitet werden. Auf diese Weise erhält man ausschließlich ein einheitliches Aufbauprodukt.

Man kann jedoch ohne weiteres die neutralen Derivate der Perfluordicarbonsäuren, z.B. die Ester, einsetzen und diese in
Wasser emulgiert oder in nicht wässerigen Lösungsmitteln gelöst durch das an der Kathode entstehende Alkali während des
Prozesses verseifen. Die gesamte, im Elektrolyten enthaltene
Alkalisalzmenge soll im Verhältnis zum Estergehalt des Elektrolyten umso geringer sein, je geringer der Anteil an höheren Aufbauprodukten im Endprodukt sein soll. Bei hohem Alkaligehalt treten in zunehmendem Maße die Teilnahme der Reaktionsprodukte an weiteren Aufbauschritten in den Vordergrund, was

_ 4 _

selbst aus niedrigen Perfluordicarbonsäureestern in einer Verfahrensstufe zu langkettigen V. W -Dicarbonsäuren führt, Der Einsatz freier Perfluordicarbonsäuren oder ihrer Salze erlaubt bei Spannungen um 6 Volt zu arbeiten, wobei die Aufarbeitung des Reaktionsgemisches sehr erleichtert ist. Dieses im Wasser gelöste Gemisch kann durch Ansäuern von den höheren Homologen der Perfluordicarbonsäuren durch einfaches Fällen befreit werden. Bei allen Umsetzungen der Perfluordicarbonsäuren oder ihrer Derivate, bei denen die Möglichkeit zur weiteren Reaktion der entstehenden Produkte besteht, muß man auf eine genaue Einhaltung der Umsatzquote achten und den Elektrolyten laufend von den gebildeten Reaktionsprodukten durch geeignete Maßnahmen freihalten, z.B. durch Extraktion, Kristallisation oder Rektifizieren aufarbeiten und dabei die niedrig molekulären Einsatzmaterialien oder Zwischenprodukte zusammen mit dem Elektrolyten in die Zelle zurückführen.

Je geringer der Umsatz vor der Raffination des Elektrolyten ist, desto höher sind die Ausbeuten an dem gewünschten Produkt und desto geringer sind die Verunreinigungen an höheren Homologen.

Am vorteilhaftesten werden höhere Aufbauprodukte schon in der Zelle durch Extraktionsmittel aufgenommen oder durch Kristallisation an Kühlfingern entfernt. Der Betrieb der Elektrolysezelle unter gleichzeitiger flüssig-flüssig-Extraktion des Elektrolyten erlaubt die einfachste Aufarbeitung, da die Kationen nicht aus der Zelle entfernt werden.

Setzt man Perfluordicarbonsäuren, ihre sauren Derivate oder unter Verseifungsbedingungen ihre neutralen Derivate z.B. ihre Ester, Amide, Salze oder Nitrile mit monofunktionellen Perfluorcarbonsäuren, in wässerigen oder nicht wässerigen Elektrolyten an der Anode um, so erhält man Perfluormonocarbonsäuren mit längerer C-Kette im Säurerest als die Ausgangsprodukte oder deren Derivate in wechselnden Mengen neben
den Kupplungsprodukten der einzelnen Verbindungen mit sich
selbst. Hat man eine langkettige Perfluordicarbonsäure nach
dem beschriebenen Verfahren aufgebaut, so kann man aus einem
Gemisch mit 10-fachem molarem Überschuß an kurzkettiger
billiger Perfluormonocarbonsäure z.B. der Perfluoressigsäure
außerordentlich hohe Ausbeuten an langkettiger Perfluormonocarbonsäure erhalten.

Führt man die Elektrolyse mit einem Gemisch perfluorierter Mono- oder Dicarbonsäure oder deren Derivaten zusammen, vortellhaft mit einem Überschuß aliphatischer substituierter oder nichtsubstituierter Mono- oder Dicarbonsäuren oder den sauren Derivaten der Dicarbonsäuren durch, so erhält man Derivate von Perfluoralkanen, die am Perfluorcarbonsäurerest statt der Carboxylgruppe, bei Verwendung von Perfluordicarbonsaure auch statt einer oder zweier Carboxylgruppen, den Rest der im Überschuß eingesetzten aliphatischen Monooder Dicarbonsaure enthalten. Dabei können nicht fluorierte Dicarbonsäuren sowohl mit einer Carboxylgruppe als auch mit beiden umgesetzt werden. Um das gewünschte Produkt in genügend hohen Ausbeuten zu erhalten, muß man für eine der beiden Gemischkomponenten größere Verluste in Kauf nehmen. Die optimale Wahl des Gemischverhältnisses wird durch die jeweiligen ökonomischen Verhältnisse diktiert, wobei die billigere Komponente und elektrische Energie zu Gunsten höherer Ausbeuten, bezogen auf die teurere Komponente, geopfert wird.

Oft ergibt sich die beste Ausbeute dadurch, daß man in einem Reaktor Aufbau- und Substitutionsreaktion gleichzeitig ablaufen läßt. Als Substitutionspartner eignet sich die größte Zahl der aliphatischen Carbonsäuren. In Tabelle I sind die wichtigsten Beispiele für typische Substitutionsreaktionen angeführt, die auch für homologe Verbindungen Gültigkeit haben und folgende Reaktionen betreffen:

Reaktionspartner A

Reaktionspartner B

n ist gleich oder größer als 2

- X kann sein Hydroxyl, Alkoxyl, Phenoxyl, Aminogruppe, N-Dialkylaminorest, Amino-N-acylrest, N-Alkylaminorest.
- Y kann sein Cl, Br, J, H oder organischer Säurerest wie in Tabelle 1 aufgeführt.
- R_f bedeutet Perfluoralkylrest oder Perfluorchloralkylrest, worin höchstens auf 2 bis 3 Fluoratome ein Chloratom kommt.

Für R_2 COOH als Reaktionspartner B kann auch R_f COOH genommen werden.

THIS PAGE BLANK (USPTO)